18/5/10
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008289227

WPI Acc No: 1990-176228/199023 Related WPI Acc No: 1990-133847

XRAM Acc No: C90-076847

Human serum albumin prepn. by yeast host - by culturing transformed

plasmid yeast to produce serum, and removing it Patent Assignee: TOA NENRYO KOGYO KK (TOFU) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 2117384 A 19900501 JP 88268302 A 19881026 199023 B

Priority Applications (No Type Date): JP 88268302 A 19881026

Abstract (Basic): JP 2117384 A

DNA which has leader sequence coded by codon translated efficiently in yeast of the prepro sequence of human serum albumin A is claimed, and cDNA that codes human serum albumin A is further down than leader sequence. DNA has the human serum albumin A coding cDNA and poly (A) sequence existing further down than the cDNA. DNA has a leader sequence coded by codon-muli used in yeast of the prepro sequence of human serum albumin A, human serum albumin A coding cDNA, and poly (A) sequence in that order. DNA of (1) or (2) is further claimed in which the leader sequence is formulated as (I). Expression plasmid is claimed in which DNA is inserted between promoter and terminator that can function in yeast, in expressible direction. And further claimed is yeast which is transformed by expression plasmid and prepn. of matured human serum albumin A by culturing yeast to produce and secrete matured human serum albumin A, and by -. collecting it.

USE/ADVANTAGE - Matured human serum can be produced and secreted in soluble form and in the same stereo structure with natural serum albumin A exogenously. Recovery and purificn. of the prod. can be proceeded easily, and mass-prodn. of human serum albumin is possible. (27pp Dwg.No.0/0)

Title Terms: HUMAN; SERUM; ALBUMIN; PREPARATION; YEAST; HOST; CULTURE; TRANSFORM; PLASMID; YEAST; PRODUCE; SERUM; REMOVE

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Additional): C12N-001/19; C12N-015/14;

C12P-021/02; C12R-001/86

File Segment: CPI

®公開特許公報(A)

平2-117384

@Int. Cl. 3

C 12 P

@発

個発

ŧľ.

識別記号

庁内整理番号

個公開 平成2年(1990)5月1日

C 12 N 15/14 1/19 ZNA

C

7421-4B 8214-4B 8717-4B

C 12 N 15/00

Α×

審査請求 未請求 請求項の数 7

(全27頁)

60発明の名称

21/02

酵母宿主によるヒト血清アルブミンAの製造

の特 頭 昭63-268302

願 昭63(1988)10月26日 22出

@発 明 者 木 正則

昇

慎 太 郎

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工

業株式会社総合研究所内 埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工

八木

業株式会社総合研究所内

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工

槇 東亜燃料工業株式会社 勿出 頭 人

業株式会社総合研究所内 東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号

外 4 名 四代 理 人 弁理士 青木

最終頁に続く

明 者

明 者

1. 発明の名称

酵母宿主によるヒト血清アルプミンAの 划造

- 2. 特許請求の範囲
- 1. ヒト血液アルプミンAのプレプロ配列を酵 母により効率的に翻訳されるコドンによりコード しているリーター配列と該リーダー配列の下流に 存在するヒト血清アルプミンAをコードするcDNA とを有するDNA。
- 2. ヒト血沼アルプミンAをコードするcDNAと 故cDNAの下流に存在するポリ(A)配列とを有す
- 3. ヒト血消アルブミンAのプレプロ配列を酵 母により多用されるコドンによりコードしている リーダー配列、ヒト血清アルプミンAをコードす るcDNA、及びポリ(A)配列をこの順序で有する DNA.

前記リーグー配列が次の式:

ATG AAG TGG GTT ACT TTC ATC TCT TTG TTG TAC TTC ACC CAA TGA AAC TAG AGA AAC AAC MeT Lys Trp Val Thr Phe lie Ser Leu Leu

TTG TTC TCT TCT GCT TAC TCT AGA GGT AAC AAG AGA AGA CGA ATG AGA TCT CCA Leu Phe Ser Ser Ala Tyr Ser Arg Gly

GTT TTC AGA CGC CAA AAG TCT GCG Val Phe Arg Arg

で表わされる、請求項1又は2に記載のDNA。

- 5. 酵母で機能し得るプロモーターとターミネ ーターとの間に請求項 3 に記載のDNAが発現可 能な方向に挿入されている発現プラスミド。
- 6. 請求項5に記載の発現プラスミドにより形 質転換された酵母。
- 7. 請求項6に記載の酵母を培養し、成熟ヒト 血消アルプミンAを産生・分泌せしめ、これを保 取することを特徴とする成熟ヒト血消アルブミン Aの製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明

(産菜上の利用分野)

本発明は成熟ヒト血消アルプミンAの酵母によ

「る製造方法、及びそのための遺伝子系に関する。 この方法によれば成熟型のヒト血清アルブミンA が細胞外に分泌されるため、その回収・精製が簡 単となり、工業的製造のために極めて好ましい。

【従来の技術】

今まで、遺伝子工学的方法によりヒト血消アルプミンを製造するための方法として、大腸園を用いる方法 (Lawn 等、Nucleic Acids Res. 9.6103-6114.1981:Latta等、Biotechnology 5.1309-1314.(1987);特開昭58-150517)、枯草菌を用いる方法 (Saunders等、J.Bacteriol.169.2917-2925.(1987))、及び酵母を用いる方法 (Etcheverry等、Biotechnology 4.726-730.(1986)) が知られている。しかしながら、これらの方法により製造される血清アルブミンは正常なヒト血清アルブミンとはアミノ酸配列を設分異にし、また生産された血清アルブミンは不溶化沈淀となったり、シグナルペプチドのプロセシング効率が低い、細胞外への分泌が困難である、等の問題点を有す

ると報告されている。

(発明が解決しようとする課題)

従って、本発明は成熟ヒト血清アルプミンAを可溶性の形で、且つ天然血清アルプミンAと同じ立体構造において細胞外に分泌せしめ、これによって回収・積製を容易にすることにより大量のヒト血清アルプミンを工業的に製造することができる方法を提供しようとするものである。

(課題を解決するための手段)

上記の目的を達成するため、本発明は(1)ヒト血液アルプミンAのプレプロ配列を酵母により効率的に翻訳されるコドンによりコードしているリーグー配列と該リーグー配列の下流に存在するヒト血液アルプミンAをコードするcDNAとを有するDNA:(2)ヒト血液アルプミンAをコードするcDNAと該cDNAの下流に存在するポリ(A)配列とを有するDNA:(3)ヒト血液アルプミンAのプレプロ配列を酵母により多用されるコドン

によりコードしているリーダー配列、ヒト血清アルプミンAをコードするcDNA、及びポリ(A)配列をこの順序で有するDNA:(4)酵母で設能し得るプロモーターとクーミネーターとの間に前記(3)に記載のDNAが発現可能な方向に挿行にれている発現プラスミド:(5)前記(4)に記載の発現ベクターにより形質転換された酵母に、成熟とり血清アルブミンAを産生・分泌とし血清アルブミンAの製造方法を提供する。

(具体的な記載)

1. 遺伝子系

版主

正常ヒト血流アルプミンは分子内に多くのジスルフィド結合を含有しており、組換えDNA法によって天然物と同じ立体構造を有する正常ヒト血流アルブミンを製造するには、これらのジスルフィド結合が生産宿主細胞中で正しく形成されることが必須である。正常な立体構造の形成にはプロ

テインジスルフィドイソメラーゼ、ペプチジルプ ロリルcis-trans イソメラーゼ等の酵素が関与し ていることが最近明らかになり、多数のS-S結 合を有し複雑な立体構造をとる蛋白質を殆ど含ま ない大腸園や枯草園のような原核生物細胞ではた. とえあってもこのような立体構造形成(フォール ディング)関連酵素系の働きは強くないことが予 想される。一方、ヒトをはじめとする具核高等生 物の細胞は数多くの複雑な高次構造を有する蛋白 質(拡張白質や他の修飾蛋白質も含む)を相胞外 に分泌することが知られているが、下等真核微生 物である酵母菌でも、哺乳動物の細胞で蛋白質が 分泌されるのと非常によく似た経路により蛋白質 が分泌されることが知られている {Hullaker.t.C. and Robbins, P. W. J. Biol. Chem. 257, 3203-3210 (1982): Snider, M.D. in Ginsburg, V. & Robbins, P.W. (eds.) Biology of Carbohydrates. Vol. 2. Wiley, New York, (1984), pp. 163-198) 。 このため 異種生物由来 (特に哺乳動物) の遺伝子 (主とし てcDNA)を砂母陌内で発現させ遺伝子産物である

蛋白質を、細胞外に分泌せしめようとする実験が 最近多く試みられてきた。たとえばヒトインター フェロンα」、αな、 τ (Nitzeman.R.A., Leung. D.W., Perry, L.J., Kohr, W.J., Levine, H.L., Goeddel, D.V. Science 219,620-625(1983))、仔カシプロ キモシン (Swith, R.A., Duncan, M.J., Moir, D.T. Science<u>229,</u>1219-1224(1985))、ヒト上皮成長 因子 [Brake, A. J., Merryweather, J. P., Coit, D. G., Heberlein, U.A., Masiarz, P.R., Mullenbach, G.T., Urdea, M. S., Valenzuela, P., Barr, P. J. Proc. Natl. Acad.Sci.USA、81,4642-4646(1984))、マウスイ ンターロイキン2 [Miyajima, A., Bond, M.W., Otsu, K., Arai, K., Arai, N. Gene 37, 155-161 (1985)) 、 と トβ-エンドルフィン [Bitter, G. A., Chen, K.K., Banks, A. R., Lai, P. - H. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 81.5530-5534(1984)) などで酵母園による細胞外 分泌が報告されているが、その分泌効率はマウス インターロイキン2の約80%からヒトインター フェロンの4~10%まで目的とする蛋白質によ りかなりの差がある。又、これらのうちその蛋白

静母国を招主として用いる遺伝子工学的物質生産系の特徴としては以下のようなものがある。

- 1. 大量高密度培養による発酵生産が容易かつ 経済的である。また動植物の培養細胞系と比較し て磁密に管理制御された培養装置を特別必要としない。
 - 2. 発酵生産に多くの経験が蓄積されている。
- 3. 分子遺伝学的な知識が急速に否積されつつある。
- 4. 外来性の遺伝物質を細胞内及びゲノム内に取り込ませることが容易である。
- 5. 蛋白質の細胞内輸送及び、細胞外分泌の遺伝学及び生理学に対する理解が急速に高まってきている。
- 6. 適切なプラスミドベクターを選択すれば、 外来性の遺伝子をエピソーム状態(YEP系プラスミド使用)、ゲノムに狙み込ませた状態(YI Pプラスミド使用)、酵母のセントロメアを含み 相胞分裂に伴い染色体DNAとともに複製できる 状態(YCPプラスミド使用)、及び酵母の自律 複製配列(ARS)を含み自律的に複製できる状態(YRPプラスミド使用)の4種の状態におく ことができる。
- 7. シグナルペプチドやプロ配列などの細胞内 プロセシング機能がある。
- 8. 酵母菌で合成される糖蛋白質に見い出される糖質は高等動植物の糖蛋白質における複合型糖

- 頃とは異なる高マンノース型糖類ではあるが、酵 母菌の小胞体で起こるコア糖類の付加は高等動物 と共通した過程であり、両者における相違は外側 の糖類の付加に見られるのみである。
- 9. ピタミン、微量因子等の添加により完全合成培地で形質転換体を生育させることができる。
- 10. 純粋なグルコースでなく粗製の糖源を利用しても形質転換体を生育させることができる。

この様な背景に基づいて、本発明においては解 母を宿主として使用する。

(プレプロ配列)

ヒト血清アルプミンを酵母細胞中で発現せしめ、これを効率よく分泌せしめるためには、成熟ヒト血清アルプミンのNー末端にプレプロ配列が存在する必要がある。また、このプレプロ配列は目的蛋白質の分泌の際に切除されて該目的蛋白質が成型型で分泌される必要がある。このため本発明においては、この様な条件を満たすプレプロ配列としてヒト血清アルプミンの本来のプレプロ配列を使用する。

酵母における蛋白質の発現を増強するためには 該蛋白質のNー末端領域をコードするコドンとし て、酵母中で効率よく翻訳されるコドンを使用す るのが好ましい。このため、本発明においては、 前記プレプロ配列をコードするDNA配列として、 酵母において効率よく発現される遺伝子において 高頻度で使用されるコドンから構成される合成 DNA配列を使用する。この様なコドンとして例 えば次のコドンを用いる。

Lys-AAG Trp-TGG Val-GTT Thr-ACT Phe-TTC lie-ATC Ser-TCT Leu-TTG Ala-GCT Tyr-TAC Arg-AGA Gly-GGT

プレプロ配列をコードするDNA部分の一例と して次の配列を用いることができる。

AA TTC ATG AAG TGG GTT ACT TTC ATC TCT TTG
G TAC TTC ACC CAA TGA AAG TAG AGA AAC
Het Lys Trp Val Thr Phe Ile Ser Leu

EcoR I

TTG TTC TTG TTC TCT TCT GCT TAC TCT AGA AAC AAG AAC AAG AGA AGA CGA ATG AGA TCT Leu Phe Leu Phe Ser Ser Ala Tyr Ser Arg

GGT GTT TTC AGA CG CCA CAA AAG TCT GCG C Gly Val Phe Arg Arg 上記の配列のN-末端のMetのコドンの上流にはEcoR | 粘着末端が設けられており、この制限酵業部位により上記配列はベクターに挿入される。また、上記プレプロ配列のC-末端のArgのコドンとしては、酵母での翻訳のために好ましいとして上記したコドンではなく、CGCが採用されており、これにより5゚ー末端をClalにより切断した成熟ヒト血清アルプミン遺伝子と連結することができる。

ヒト血液アルブミンA遺伝子

ヒト血清アルブミンAをコードする遺伝子(cDNA)はすでにクローン化されており、その塩基配列及び該塩基配列から推定されるアミノ酸配列は、特願昭63~037453に詳細に記載されている。 従って本発明においては、このcDNAを含有するプラスミド pUC・HSA・CII等をヒト血清アルブミンAをコードする遺伝子の供給源として使用することができる。なお、これらのプラスミドの作製方法を参考例として後記する。

ポリA配列及びAATAAAシグナル

コード配列の3'ー末端の下波に存在するポリ A配列及びAATAAAシグナルが真核生物のmRHAの安 定性に寄与すると言われている(Bergmann及び Brawerman Biochemistry, 16, 259-264 (1977); Huez 6. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 78, 908-911 (1981)) . 従って、本発明の好ましい態様においては、ヒト 血清アルプミンAをコードするcDNAの下波にこれ らの配列を配置する。ポリA配列及びAATAAAシグ ナルとしては、例えばヒト血清アルプミンAcDNA に自然に付随しているこれらの配列を使用するこ とができる。これらの配列を含有するヒト血消ア ルプミンA遺伝子はすでにクローン化されており、 特願昭63-037453に記載されている。これらの配 列の供給源として例えば Agt 11 (BSA-IA)を使用 することができ、その作製方法を参考例において 後記する。

プロモーター

本発明においては、酵母細胞中で機能するもの であればいずれのプロモーターを使用することも できる。しかしながら本発明においては誘導可能なプロモーターではなく構成的プロモーターを使用するのが好ましい。誘導可能なプロモーターを使用して誘導操作を行った場合にはヒト血消アルブミンが細胞内に急激に蓄積し、分子間ジスルフィド結合が形成されて非天然型の立体構造を有する分子が生成する可能性があるからである。

弱い誘発性を示すか又は構成性の酵母プロモーターの内、強力な活性を持つものとしては、例えば、アルコールデヒドロゲナーゼ(ADII I)プロモーター、グリセルアルデヒドー 3 ーリン酸デヒドロゲナーゼ(GAP)プロモーター、及びグリセリン酸リン酸キナーゼ(PCK)プロモーターがあり、本発明においては、 ADH I プロモーターを例にとって具体的に説明する。

酵母 ADH I 遺伝子(ADC 1) を含む約2.100 塩基 対の領域の塩基配列が既に決定されており、 ADH I をコードする約1.100 塩基対の配列の他に 750 塩基対の 5′ 倒非翻訳配列と 320塩基対の 3′ 倒 非翻訳配列が判明している (Bennetzen, J および Hall, B. J. Biol. Chem. 257, 3018-3025 (1982) 】。 伝写においてRNAポリメラーゼによる辺識配列と考えられているGoldberg-Hognessポックス(TATAポックス)は翻訳開始コドンATGの 128塩基上流 (-128の位置) にあり、 ADH! プロモーター活性は-410の位置にある Sph! 辺端部位より上波を欠失させても失われないといわれている(Beier及び Young. Nature 300, 724-728 (1982) 】。 ADH! プロモーターによる転写物は通常の酵母菌で全ポリ(A) RNA の少なくとも1%に達する(Ammerer、G. Methods Enzymol. 101, 192-201 (1983))。

ターミネーター

転写における読み越し(read-through)により遺伝子生成物の量が波少する例が報告されている (例えば、Zaret, K. S. 及びShermen, F. . Cell 28. 563-573. (1982)]。この現象を防止するためには発現されるべき構造遺伝子の下流にクーミネーターを設けるのが好ましい。酵母ターミネーターを 外来遺伝子の下流に配置し、遺伝子の発現を上昇させた例としてはたとえば P G K プロモーター/

及び標識遺伝子を含有しなければならない。群瓜 復製起点としては、例えば酵母由来の2mプラス ミドDNAの複製起点等を使用することができる。 提識遺伝子としては、宿主に変剤耐性を付与する 遺伝子、宿主の栄養要求性を補完する遺伝子等、 常用の複蕊遺伝子を用いることができる。さらに、 プラスミドの組換え提作の際にプラスミドの複製 を大脳閉中で行わせる必要があるため、本発明の プラスミドは大脳菌複製起点及び環識遺伝子を含 有するシャトルベクターであることが好ましい。 この様な、シャトルペクターとしての基本的要件 を僻えたベクターとして市販のプラスミドpJDB 207年を用いることができる。このプラスミド・ pJDB 207中の酵母摂識遺伝子は、ロイシン生合成 酵素である8-イソプロピルリンゴ酸脱水素酵素 をコードする LEU 2 遺伝子である。

発現プラスミド

従って本発明の好ましい発現プラスミドにおいては、群母複製起点及び標識遺伝子並びに大腸図 複製起点及び標識遺伝子を含んでなるシャトルベ ターミネーターからなるサンドイッチベクターを 用いて子牛キモシンを発現させた実験があり、タ ーミネーターの導入により数倍~十倍程度の発現 上昇が報告されている (MellorらGene 24.1-14 (1983)]。このような目的のためのターミネータ ーとしてはさまざまな遺伝子由来のものが使用で き、たとえば TRP5 (トリプトファン合成酵素) 遺伝子や CYCl (イソーlーチトクロームC)遺 伝子などのターミネーターが利用されている。 強 力なプロモーターが関与する転写の場合、リード スルーを防ぐために強力なターミネーターがその 下流に配置されている方が発現の制御に好都合と 考えられる。このため本発明においては例えば強 力なプロモーターを有する遺伝子のターミネータ ーである ADH 1 ターミネーター、GAPターミネ ーター等を用いるのが好ましい。

ベクター要素

以上、本発明の発現プラスミド中に含有される、 発現に直接関連する要素について説明したが、本 発明の発現プラスミドは、さらに、酵母複製起点

クターに、プロモーター、プレプロ配列をコード するリーダー配列が連結されたヒト血清アルブミ ンAをコードする遺伝子、ポリA配列及びターミ ネーターがこの順序で挿入されている。

2 形質転換

本発明のプラスミドによる宿主酵母の形質転換 は常法に従って行うことができ、その具体例を実 施例9に記載する。

3. 酵母の培養及びヒト血治アルプミンの回収

ヒト血清アルプミンcDNAを含んだ発現プラスミドにより形質転換された宿主酵母団は通常の酵母の培養法により培養できる。たとえばYPDのような天然完全培地やSD培地に1%の酵母エキスを加えたような不完全合成培地でも培養できる。

培養後細胞外に分泌されたヒト血清アルブミンの回収は種々の方法で可能である。エタノール、アセトン、硫酸アンモニウムなどによる分別沈澱、等電点沈澱、限外ろ過などによる濃縮及び部分精製を行った後に各種クロマトグラフィーや上記部分積製法を組み合わせれば高度に分泌ヒト血清ア

ルプミンが精製されることが期待できる。

次に、実施例により、この発明をさらに具体的 に説明する。以下の実施例において、特にことわ らない限り、酵素反応は次の条件下で行った。

EcoRI (ニッポンジーン: 1 2 ユニット/山)、
ClaI (ニューイングランドバイオラブス: 5 ユニット/山)、 Hind E (ニッポンジーン: 1 2 ユニット/山)、 Xho I (宝酒造: 1 2 ユニット/山)、 及びBam H I (ニッポンジーン: 3 5 ユニット/山) による D N A の消化: DNA 1 四、酵素 1 川、及び 1 0 X EcoR I 緩衝液 (1 MTrisーHCl(pH 7.5)、100mMmgCl₂.500mMmaCl) 3 山に滅菌蒸留水を加えて30 山とする。 3 7 ℃、 1 時間保温して切断を完了させる。 Sal I (ニッポンジーン、 1 5 ユニット/山) の場合は 1 0 X EcoR I 緩衝液の代わりに 100mHTrisーHCl(pH 7.5)、7 0 mMmgCl₂.1.75 MNaCl, 7 0 mM 2 ーメルカプトエタノール、 2 mMEDTA、 0.1%ウシ血清アルプミンを使用する。

パクテリアアルカリ性ホスファターゼ処理: DNA 1 pg、制限酵素EcoR 1 及びHind II 各々 1 pl及 び10 X EcoR 1 投街液 2 山に滅菌蒸留水を加えて20 山とし、37℃で1時間保温した後、90℃、5分間加热して酵素を失活させる。次に滅菌蒸留水38 山、バクテリアアルカリ性ホスファクーゼ2 山(宝酒造0.5 ユニット/山)を加えて37℃、1時間保温した後、フェノール抽出を行い、得られた水層をエクノール社設に用いる。

T40NA リカーゼ処理: たとえばベクターDNA 1 μc、ベクターDNAと等モル量のDNAフラグメント、10 Xリガーゼ級街液(660 mHTris-HCl (pH7.5)、66 ml HgCl c、100ml ジチオスライトール、1 mHATP) 3 μ及びT4DNA リガーゼ1 μ (宝酒造、約400 ユニット/μ) に滅菌蒸留水を加えて30 μとし16℃で一晩保温する。

合成フラグメントのT4ポリヌクレオチドキナーゼによる5′ーリン酸化: 50 mMTrisーHCl(pH7.6)、10 mM HgC ℓ x 、5 mHジチオスライトール、0.2 mMATP を含有する溶液 (25 d) 中で DNAフラグメントの各々の分量 (約30 pmoles)を6ユニットのT4ポリヌクレオチドキナーゼ

(全活造)で37℃、60分間処理することにより5′端をリン酸化する。リン酸化されたフラグメントを含む溶液を混ぜ (計100 ㎡)100℃の水浴に5分間放置した後室温で放冷しアニーリングを行う。2㎡のT4DNA リガーゼを加え16℃で一晩保温し、フラグメント間を連結し、二本頃フラグメントとする。

大場図DNAポリメラーゼー反応: DNA 1 元、DNAポリメラーゼー (Klenowフラグメント、宝活造3.5 ユニット/ 山) 1 点、landXTP(dATP,dGTP,dCTP,TTPの混合物) 1 点及び10 X 級街液 (70 antris・HCI(pH 7.5)、1 anEDTA.200anNaCl.70 antris・HCI(pH 7.5)、1 anEDTA.200anNaCl.70 antris・HCI(pH 7.5) の分間保温する。

プローブの根数:

1 μ の合成 D N A 、 5 0 μ Ci の γ - 3 ε P-ATP 水 溶液 (3000Ci / a m o 2) 、 (5 0 a M Tris - HCl (pll 7.5)、 1 0 a M M g Cl ε 、 5 a M D TT 、 1 0 ユニット T 4 ポリスクレオチドキナーゼ (宝酒造)を含む 1 0 μ の溶液を 3 7 ℃ で 1 時間反応後、未反応の

ヌクレオチドをNick-column(ファルマシア)を用い、メーカーのプロトコールにのっとり除き、3*Pで捏造されたDNAを得る(1×10*cpm/1mgDNA/400μ)。

ハイプリダイゼーション:

DNAを固定した膜をハイブリダイゼーション液(6×SSC(1×SSC は 0.15M NaC L、0.015Mクエン酸ナトリウム、pH T.0)、5×デンハート液(0.1%ウシ血清アルプミン、0.1%フィコール、0.1%ポリビニルピロリドン)、0.5%SDS、100m変性サケ精子DNA)10 at中で、42℃、3時間保温する。液を捨て、プロープを1×10°cpm/at加えたハイブリダイゼーション液10 atを加え、80℃、3分保温する。次に、42℃で一夜保温する。液を捨て、膜を2×SSC により室温で5分洗い、さらに2×SSC により60℃で30分洗う。

なお、酵素反応によりプラスミドを作製する場合には、その酵素反応混合物を用いて大腿図HB101を常法に従って形質転換し、大腸菌標識遺伝子に

依存して適切な常法により形質転換体を選択し、目的とするプラスミドを含有するクローンを例えばミニプレパレーション法により形質転換体から抽出したDNAを積々の制限酵素で切断して電気、動法により分析する方法(たとえば Haniatis、T、Frirsch. E. F、& Sambrook、J. Holecular cloning A Laboratory Hanual Cold Spring Harbor Laboratory 1982)により選択した。そして選択されたクローンを培養し、菌体から常法に従って利力スミドDNAを抽出することにより、所望の組換えブラスミドを増幅・回収した。この方法は組換えば作の各段階により必要に応じて行った。

<u>実施例 1. アレプロ配列をコードする DNAの合</u> 成

次の配列を有する4種類のオリゴヌクレオチド:

- 1. AATTCATGAAGTGGGTTACTTTCATCTCTTTGTTGTT
- 2 AGAACAAGAACAACAAAGAGATGAAAGTAACCCACTICATG
- 3. CTTGTTCTCTTCTGCTTACTCTAGAGGTGTTTTCAGACG
- 4. CGCGTCTGAAAACACCTCTAGAGTAAGCAGAAG
- を、Matteucci, M.D.及びCaruthers, M.H., Tetrahe-

dron Letters 21.719 (1980) に記載されているホスホアミダイト法により、自動DNA合成機(Applied Biosystemsモデル380B)を用いて合成した。オリゴヌクレオチド断片をT4ポリヌクレオチドキナーゼにより 5'ーリン酸化した後、アニーリングせしめ、次にT4DNAリガーゼにより連結して、プレプロ配列をコードする一個の二本領DNAを得た。この二本領DNAは前記の構造を有する。 実施例2. プレプロ配列をコードする合成DNA

と成熟ヒト血清アルブミンAをコード するcDNAとの連結(第1図)

正常ヒト血液アルブミンAのcDNAを含むプラスミドpUC-IISA-CH(参考例 2)を制限酵素EcoR 1 及び Clalで二重消化して大きい方のフラグメントを得、これを前記の合成 DNAとT4DNAリガーゼにより結合させプラスミドpUC-HSA-EHを作成した。pUC-HSA-EIIプラスミドをEcoR Iで処理し開環し、パクテリアアルカリ性ホスファクーゼで5・・リン酸基を除去後、

5' - AATTCTCGAG GAGCTCTTAA - 5'

の配列から成る Xho I 辺遠部位を含む Xho I リンカーとT4DNA リガーゼにより結合させ環状プ ラスミドpUC-X-HSA を作成した。

<u>実施例3.</u> <u>ポリA配列及びAATAAAシグナル配列の</u> <u>挿入 (第1図)</u>

ヒト血清アルブミンAのcDNAの3、側領域を含有する A g t 11 (HSA-1A) (参考例 1、第 8 図) を EcoR 1 により消化してヒト血清アルブミンAの c DNA を含有する D N A フラグメントを得、これを EcoR 1 により切断したプラスミド pUC-HSA-1'を得た。このプラスミド pUC-HSA-1'を得た。このプラスミド pUC-HSA-1'を得た。このプラスミド pUC-HSA-1'を得た。このプラスミリ A 配列及び A A T A A A ングナルを含む小さい方のフラグメントを得て、これを Hind 町 処理で 間取しアルカリ性ホスファターゼで処理して末端の 5 'リン酸 基を除去した pUC-X-HSA に組み込み pUC-X-HSA-A プラスミドを作成した。

<u> 実施例 4. プラスミドpJDB-NeOの作製(第2図)</u> 基本となる大腸菌 - 酵母菌シャトルベクターと して市販されているプラスミドpJDB207(アマシャ ム)を使用した。また、NeO(アミノグルコンドホスホトランスファラーゼ3'(1))遺伝子源として市販されているプラスミドpNEO(ファルマシア)を使用した。プラスミドpNEOをRind II 及びEcoR 1 により二重消化し、大きい方のフラグメントを得た。次に、下記の配列:

EcoR 1 Hind II

5' - AATTGAAGCTTATCTCGAGGCCCGGG CTTCGAATAGAGCTCCGGGCCCTCGA - 5'

を有する二本版オリゴヌクレオチドを、前記pNEOの大きい方のフラグメントにT4DNA リガーゼを用いて連結・取扱化してプラスミドpNeO-PL を得た。前記二本版オリゴヌクレオチドは5、一末端にEcoR 1 枯若末端配列を有し、3、一末端にIlind II 未端を有するほか、内部にIlind II 、 Xho 1 及びSma 1 部位を有する。従って前記プラスミドpNeO-PL はNeO遺伝子の上流に複数の制限酵繁切断郎位を有する。次に、このプラスミドpNeO-PL をHind II 及びBamH 1 により二重消化し、1.4 Kbフラグメントを得た。プラスミドpJBB207 をHind II 及び

びBamKlにより二重消化し、2m酵母複製起点及び複識遺伝子LEU 2 等を含有するベクターフラグメントを得た。次に、これらのフラグメントをT4DNA リガーゼにより連結することによりプラスミ FpJDB-NeOを得た。

<u>実施例 5. 酵母ADHIプロモーター配列のクローニ</u> ング (第 3 図)

酵母図AH22株の染色体 DNA 100 mを1ユニットのSau3AIと37で、15分反応させた(200 mの50 mHTrisーHCI(pH7.5)、7 mMgCI。、50 mMNaC2中)。10 mの0.5 MEDTA(pH8.0)を加え、65で10分反応させ、酵素を失活させた。5%ショ糖ーTE(TE:10 mHTrisーHCI(pH7.5)、1 mHEDTA)と20%ショ糖ーTEを用い、密度勾配を全量12 mで作製した。この勾配の上に上記反応液を重層し、ベックマン社のSW41ローターを用い、22 Krpmで15時間、16でで遠心した。遠心後、各分画について電気泳動を行い、15kb~20kbのフラグメントを含む画分に50mの3 M酢酸ナトリウム液(pH5.2)を加え、次に1

アガロース)と共に、直径 9 0 mmのレーアレート (LB培地+1.5% 寒天)にまいた。このような プレートを5 枚用意し、37 Cにて一夜培養し、 プラークを形成させた。プラークの形成されたプ レートを1時間 4 C C 保存した。

Hybond - N 膜(アマシャム)をアガロース面に密着させ、窓温に2分静辺した。膜をアガロースからはがし、接着面を上に、0.5 N NaOH。1 MNaClを设した3 M M フィルター (Whatman) 上に5分間辺いた。膜を0.5 M TrisーHCI (pH 7.2)。1.5 M NaClを设した3 M M フィルター上に移し、5分間辺いた。膜を0.5 M で 膜を洗い、風乾させた。風乾した。2×SSC 液で膜を洗い、風乾させた。風乾した腹をサランラップで包み、U V 照射し、D N A を膜に固定した。この膜を、ADC1遺伝子の翻訳領域のアミノ末端より10残基に相当する塩基配列を化学合成したプローブADH(5′ATCTTTT ATC CCA GAA ACT CAA AAA GGT GTT)とハイブリダイゼイションさせた。膜を洗浄後サラップに包み、XAR-5 フィルム(コダック社)に密着させ、Intensify screenを用い、- 70でにて5

配のエタノールを加え、よく混合した後、-20℃に一夜静湿し、DNAを沈設させた。 遠心 (ISKrpm、5分、4℃)により、DNA沈渣を回収した。この沈渣を70%エタノールで洗った 後、減圧乾燥した。以上の操作により、5㎏の DNAを得た。

このDNA 1 版を2 版のEHBL3のアーム(Strategene 社製)、及び 350ユニットのT4DNA リガーゼ(宝酒造)と混ぜ、16 でで一夜反応させた〔反応液: 10 Mの50 mHTris-HCI(pH7.5).10 mMMgCls, 10 mMDTT,1 mMATP)。上記反応液1 Mを用い、GIGA-PACK Plusキット(Strategene, NGP6-P)により、インビトロ・パッケージング反応を行った。その結果、3×10 pfuの、大脳菌P2392 株〔hsdR514(rk*, mk*)。supE44。supF58。lacYI、galK2、gal T22、met B1、trp R55、(P2)〕に感染しうるファージを得た。1000pfu のファージを50 MのP2392 細胞に加え、37でで20分反応させた後、25 MのL-Top-Agarose 〔LB培地(1%トリプトン、0.5%酵母エキス、1% NaC L)中0.7%

時間露光させた。

現像後、ハイブリダイゼーションシグナルを与 えたプラークをパスツールピペットの先でかきと り、 100世のTM被(1 0 mHTris-HCI(pH7.5)。 1 O mHMgCl。) に懸漏し、室温に2 O 分間節欲し た。懸濁液 0.5 以を1 22のTM液で希釈し、その うち5 Aを前述した方法で大腸菌P2392 に感染さ せ、直径90mのプレートにまさプラークを形成 させた。形成させたプラークは、再度上記のよう にプラークハイブリダイゼーションを行い、単一 プラークからなるポジティブクローンを得た。ポ ジティププラークをパスツールピペットの先でか きとり、50 MのP2392 細胞に加え、37℃で 20分間辞混した後、液を2㎡のLB培地、10 aKitgSO。に加え、37℃で6時間接とう培養した。 クロロホルムを 100世加え、ポルテックスミキサ ーにかけ完全に溶菌させた。 2.500rpm で5分辺 心し、上消を得た。この上消中に1010オーダーの ファージが含まれていた。この上符 800以に 100 』の 5 MNaCl を加え、次に 540』のイソプロパノ

ールを加えよくまぜ-20℃で20分間静図した。 遠心し、得た沈渣を 500៧の70%エタノールで 洗い、 200៧のTEに溶解させた。

1 d (6 0 ユニット/ d) の DNasel (宝酒造) と、2 µの1 MMgCl.を加え、37℃で30分反応 させた。 100mのTE飽和フェノールを加え、ポ ルテックスミキサーで処理した。 1 2 Krpm、5分 遠心し、得られた水層をフェノール/クロロホル ム(1:1)で一回抽出した。得られた水層に 20 mの3 M酢酸ナトリウム (pH 5.2) を加え、 さらに 500世のエクノールを加え、遠心してDN Aを沈殿させた。得られた辻流を70%エタノー ルで洗った後、波圧乾燥させ、そして50川の TEに溶解した。この操作で1m相当のファージ DNAが得られた。得られた溶液20以に、22 」 d O 1 O 倍温度EcoR 1 投街液 (0.5 MNaCl. 0.5 MTris-HCl(pH 7.5),70 mMgClz) を加え、1 ы(5ユニット/ы)のEcoRl (ニッポンジーン) と1 山の10 mg/配のRNaseA(Sigma) を加え、 37℃で1時間反応させた。反応後、0.7%アガ

ロース電気泳動を行い、 常法に従い、 DNAバンドをllybond N股にプロッティングさせた。 DNA の結合したllybond-N股は、 プラークハイブリグイゼーションと同一の条件でハイブリグイゼーションを行った。 このようにして得られたいくつかのクローンのうち、 A-AD1では、 8.4 kbのEcoR I フラグメントにプローブが結合することが分かった。 残りの DNA 溶液のうち 20 世を、 前述の条件下で、 EcoR I により切断し、 0.7%アガロースゲル電気泳動でフラグメントを分離した。 8.4 kbEcoR I フラグメントを含むアガロース断片を切り出し、グラスパウダー法(Gene Clean *** . Bio-101 社)により、 DNA をアガロースから分離、精製した。

10 MのTE中に溶出されたDNAを、EcoRIで切断したpUC19 と連結反応させ〔30 ng pUC19.50 mMTris-HC1(pH7.5).10 mMMgC1..10 mMDTT.1 mMATP.350ユニットT4DNAリガーゼ/30 M中.16で.2時間〕、反応被5 Mを用いて大腸菌JM107を形質転換させた。形質転換した大腸菌を50 mg/ ml X-Gai.5 mM1PTG.50 mg/ ml アンビ

シリンを含むL-プレート(X-Gプレート)に まき、コロニーを形成させた。発色していないク ローンを50m/肚アンピシリンを含む5蛆の LB培地に接種し、37℃で一夜培養し、肉を増 殖させた。ミニアレパレーション法によりDNA を調製し、及終的に得られたエタノール沈澱を 50 dのTEに溶解させた。調製したDNAの内 5 山をEcoRlで切断し (5 0 mHTris-HCl(pH7.5). 7 mMmgCl:, 5 0 mMmaCl. 1 mg / mlRMaseA. 5 ユニ ットEcoRl /15以)、0.7%アガロースゲル電気 泳効を行い、8.4kbのEcoRlフラグメントがpU Cに挿入されていることを確かめた。さらに、サ ザーン法により、このフラグメントがプロープと 、結合することを確かめた。このようにして得られ たクローンpEco 8.4のDNAを祈製し、0.5 μを Sau3Alで完全分解し〔5 O mMTrisーHCl(pll 7.5). 5 O mMNaCl 、 7 mMmeCla、4 ユニットSau3AI/15点 中.37℃、2時間)、0.7%アガロースゲル電 気泳動によりDNAフラグメントを分離した。 1.6kbフラグメントを含むアガロース断片より、

CeneClean'*により、DNAを10μTEに回収し ゃ

これをBaeH 1 で切断したpUC119と連結反応させ、反応液の5 Mを用い、大脳関MV1184を形質転換した。形質転換した大脳菌をX - G プレートにまき、コロニーを形成させた。発色しないコロニーのDNAをミニプレパレーションで調製し、分析を行った。5 MDNAをEcoR 1 とHind II で切断したもの(5ユニットEcoR 1 ・5ユニットII ind II)、及び6ユニット Sph 1 で切断したものをそれぞれのクロニット Sph 1 で切断したものをそれがれた。カゲメント、後者においては1.6 kbのフラグメント、後者においては、1.0 kbフラグメントを生ずるクローンを選別した。このようにして得られたクローン、pSau 1.6 のDNAを調製し、以下の実験に用いた。

DNA 5 成を Smalと Saclで切断した(10mm Tris-HCI(pH 7.5).20mm KCI.7mm HgCls.20ユニット Smal、20ユニット Sacl/50 d. 37 C.2時間)。反応終了後、フェノールークロロホルムで抽出し、エクノール法段によりDN

Aを回収した。DNA沈法を50mの Exo皿投貨 液 (5 0 mMTris - HCl (pH 8. 0).100mMNaCl. 5 mM MgCls. 1 0 mM 2-メルカプトエタノール) に溶し た。もう一本のチュープに50世のMB銀街液 (40 m的酸ナトリウム (pH4.5),100mNaC1,2 ahZnCl: 10%グリセロール)を入れ氷中に置いた。 DNA液に 180ユニットの Exo皿ヌクレアーゼ (宝酒造)を加え、37℃に保温した。酵素添加 後30秒ごとに5μをサンプリングし、MB級街 液の入ったチューブに移した。サンプリング終了 後、氷上のチューブを65℃、5分保温し、次に 3.7℃に冷し、50ユニットのマング・ピーンス クレアーゼを加え、31℃、30分保温した。反 応後、この液をTEで飽和させたフェノールで抽 出し、エタノール沈没でDNAを回収した。回収 したDNAを304のTEに溶した。14をとり 2 Mの10 Xライケーション液 (500mHTris-HCI (pH 7. 5). 100mMMgClz, 100mMDTT, 1 0 mMATP } を加え、16以のTE、1以のT4DNA リガーゼ (350ユニット/ル)を加え、16℃で一夜保温し

た。次に、70° にて10 分間保温し、リガーゼを失活させた後、0.2 M KC1 を2 d、 Sea 1 を 1 d 1

これを用い、NV1184を形質転換させ、形質転換体を一夜37℃で培養し、コロニーを形成させた。コロニーからDNAを調製し、欠失変異が生じているクローンを検出した。次に、欠失の起こっているクローンの一本項ファージDNAを調製した。ファージDNAは、7-DEAZA ージデオキシ・シークエンシングキット(宝酒造)を用い、ATGンカーマニュアルに従い、配列決定を行い、ATGンカーではい、配列決定を行い、ATGンカーで発したクローンpDE6-10を存た。pDE6-10のDNAを調製し、1 m DNAをEcoRIで完全消化し、100mのTEに溶解させた。この溶液2 mに 100mgのXhoリンカー(AATTGCTCGAGC)を加え、10 mの反応液中で連結反応させた(16℃、2時間)。70℃にて10分間保温し酵素を失活させ、1 mの0.5 h NaCI、

5 ユニットのEcoRIを加え、37℃30分間保温した後、これを用いて、大腸図NV1184を形質転換させた。得られたコロニーからDNAを調製し、EcoRIで切断されず、 XhoIで切断されるクローンを選別した。このようにしてpDE6-10 (Xho)(プロモーターカセットベクター)を得た。

このベクターpDE6-10(Xho)を含有する大脳園 <u>Escherichia coli</u> MV1184/pDE6-10(Xho)は工 菜技術院微生物工業技術研究所に微工研菌改第 10311号(FERM P-10311)として容託されている。 <u>実施例 6. 酵母ADR1ターミネーター配列のクロー</u> ニング (第 4 図)

 NVI184を形質転換させた。形質転換クローンからDNAを調製し、フラグメントの挿入されたクローンを捜した。このDNAを調製し、1mDNAをSphI及びHind IIで切断し(1×EcoR I 接街液、4ユニット SphI、12ユニットHind II)、1.2%アガロースゲル電気泳動を行い、0.33kbフラグメントを単離し、そしてGene CleanによりDNAを抽出した。これを、プラスミドpMMTV-PL1をHind II及び SphIにより二重消化して得られた5.7kbフラグメント50ngと連結反応(全反応溶液量20μ)させた。

反応後、大腸面JM107 を形質転換させ、アンピシリンを含むしープレート(L-ampプレート)上でコロニーを形成させた。コロニーより DNAを調製し、制限酵素分析により挿入 DNAを調べ、目的とするフラグメントが挿入されたクローンを得た。そのクローンから DNAを調製し、その 0.5 など Hind TPで切断した。 7 0 ℃ 5 分保温して、水上に移し、1 μの1 mHdXTP(dATP,dGTP,dCTP,dTPを各々1 mH含む)、と 2 ユニットの DNA ポ

リメラーゼ(Klenow フラグメント)【宝酒造】を 加え、37℃で30分間保温した。フェノール・ クロロホルムで除蛋白後、DNAをエタノールで 沈霞させた。 DNAを10世の1×ライゲーショ ン液に溶かし、 350単位のT4DNA リガーゼを加え、 16℃で一夜保温した。70℃で10分間処理し、 リガーゼを失活させた後、 Q. 5 MNaCl を 1. 2 山、 Wind II を 1 2 ユニット加え、 3 7 ℃ で 3 0 分間処 理した。これを用い、大脳図 JM107を形質転換さ せた。L-amp プレートに形成されたコロニーの一 部をL-amp 液体培地(L-ampプレートから寒天を除 いたもの)中で培養し、得られた選体からDNA を調製し、HindⅡサイトが失われたものを得た。 DNAを調製し、0.5 mDNA を4ユニットのBank I、12単位の Sph I で切断した(10 mMTris・ HC1 (pH7.5), 150mHNaCl. 7 mMMeCl.). 1.4 %アガロースゲル電気泳動で、0.34kbのDNAフ ラグメントを分離し、Gene CleanでDNAを10 山のTEに回収した。これを30ngのpAT153を、 BamHI及び Sphlで切断して得た3.5 kbフラグメ

ントとで連結反応させた.

反応液で大脳内JMIO7を形質転換させ、L-amp プレートにコロニーを形成させた。コロニーの一部をL-amp 液体培地中で培養し、得られた菌体から DNAを調製し、0.42kbのサイズのBamHI ー Sall 二重消化物(DNAフラグメント)を与えるクローンをさがした。得られた DNA 0.5 点を、BamH J 及びSallで切断し、1.4%アガロースゲル電気泳動により5 点のT Eに回収した。これを、BamH J ー Sallで切断した10 ngのpUC-119 と連結反応させた。反応液1 点を用い、大脳のHV1184を形成させた。白色のコロニーより、DNAを調製し、フラグメントの挿入されたものを得た(pUC-ATE:ターミネーターカセット・ベクター)。

このベクターpUC-ATE を含有する大腸菌 Escherichia coli MVII84(pUC-ATE)は工業技術 院微生物工業技術研究所に微工研閱寄第 10310号 (FERM P-10310)として寄経されている。

実施例7. 酵母用発現ベクターの作製

(サンドイッチベクター)(第5図)

プロモーターカセットベクターpDE6-10(Xho)

0.5 MをHind M及び Xho I で切断し、0.7%アガロースゲル電気泳動により1.5 kbのフラグメントを分離した。一方、pJDB-Neo 0.5 MをHind M及びXho I で切断し、8 kbフラグメントを分離した。 両者を連結し大脳菌JM107 に導入し、アンピンリン耐性コロニーを得た。コロニーよりDNAを得、挿入フラグメントを確認した(pAHG-10-Neo)。

pJDB-Neo O. 5 MをBanil I 及び Sail で切断し、 約8 kbのフラグメントを分離した。一方 1 Mの pUC-ATE をBanil I 及び Sail で切断し、0.42kbの フラグメントを分離した。両者を連結し、形成さ れたプラスミドにより大腸図JM107 を形質転換さ せ、アンピシリン耐性コロニーを得た。これらの コロニーより D N A を調製し、目的のプラスミド pJDB-Neo-A TE 有していることを確かめた。pJDB -Neo-ATE O. 5 MをHind E 及び Xhol で切断し、約 8 kbのフラグメントを得た。一方、pDE-6-10(Xho) より、 1.6 kbのNind D — Xhol フラグメントを回収した。両者を連結し、形成されたプラスミドにより大腸閉JH107 を形質転換させた。アンピシリン耐性コロニーのDNAを調べ、目的のプラスミド(pAH6-10-Neo-ATE) を有しているクローンを見つけた

このベクターを含有する大腸図Escherichia coli JM107/pANG-10-Neo-ATE は工業技術院微生 物工薬技術研究所に微工研図寄記 10309号(FERM P-10309)として寄託されている。

実施例8.発現プラスミドの作製(第6図)

前記の様にして調製した、NeO遺伝子の上流にADHプロモーターを打し、そしてNeO遺伝子の下流にADHターミネーターを有するプラスミドpAHG・10・Neo・ATE を Xhol及びBauHIにより二重消化することによりNcO遺伝子が除去されたベクターフラグメントを得た。他方、ヒト血消アルプミンAのcDNAを含打するプラスミドpUC・X・IISA・A (実施例3)を Xhol及びBauHIで二重消化し、人工リーダー配列を含むプレブロヒト血消

アルブミンAのcDNA及びポリAを含有するフラグ メントを得た。これらをT4 DNAリガーゼにより連 結することにより、発現プラスミドpJDB-ADH-HSA -Aを得た。

このプラスミドを含有する酵母<u>Saccharomyces</u> <u>cerevisiae</u> AH22/pJDB-ADH-HSA-Aは工変技術院 微生物工業技術研究所に敞工研菌寄第 10307号 (FERN P-10307)として寄託されている。

実施例9. 発現プラスミドによる群政宿主の

形質転換

発現プラスミドによる酵母園の形質転換は基本的には橋本英明、木村光 [発酵と工業43,630-637 (1985))の K U R 法に従い、少し改良した方法によって行った。まず Y P D 培地 (2 % ボリペプトン(0ifco)、1 %酵母エキス(0ifco)、2 %グルコース) 5 殿にAH22株 (HATa.leu2-3.leu2-112.his4-519,Canl)の Y P D 培地による一晩培養液の1 配を加え30℃で約4時間(満度が0 D 600で0.5に達するまで)振過培養を行った。4℃で2,000rpm、5分間の違心を行い集階し、選体を

5.0 配の 0. 1 MLiSCNに懸濁し、そのうち 1.5 配を 分取し、2.000rpm、5分間または10,000rpm 、 1 分間の違心で集菌した。得られた菌体を2MLiSCN 10 m、50%PEC4000 46 mに再懸濁し、そこ に10世のDNA溶液(5~10mのDNAを含 む)を加え、30℃で一晩保温する。その懸濁液 に1畝の浅菌蒸習水を加えゆるくポルテックスミ キサーにて張遠する。次に2.000rpm、5分間また は10,000rpm 、1分間の遠心を行い、得られた菌 体を 100㎡の波菌蒸留水に再懸濁し、選択用の寒 天培地(SD培地:20四ノゼアデニン硫酸塩、 20四/配アルギニン塩酸塩、20四/配メチオ ニン、20四/配ヒスチジン塩酸塩、20四/配 ・トリプトファン、20m/衄ウラシル、30m/ 耐イソロイシン、30mm/耐塩酸塩リジン、30 14/ 旭チロシン、50 14/ 旭フェニルアラニン、 150四/ 衄パリン、0.15%アミノ酸不含イースト・ ニトロゲン・ベース (Disco)、0.5%塩酸アンモ ニウム、2%デキストロースに1.5%の変天を加 えたもの)にまいた。生じたコロニー(Leu') を

SD培地 5 配に懸濁し、2日間30℃で張辺培養 した。2,000 rpm 5分間、4℃での逸心により災 関し、菌体を 0.5 並の 1 Mソルピトールに再想過 し、遠心後、菌体を0.5 衄の1 Mソルビトール、 0.1%2-メルカプトエタノール、 400m/虻の ザイモリエース(Zynolyase-100丁生化学工業) に 再結漏した。30℃で30分間保温後生成したス フェロプラストを違心(2.000rpm、5分間)して 集め、 100世の溶液 l (5 0 mHグルコース、 l 0 mMEDTA、25 mMTris・HCl(pH8.0)) に再愁溺し、 次に 200㎡の溶液 II (0.2 KNaOH. 1 %SDS)を加え、 よく混合した後、氷上に5分間放置した。 150 ㎡ の5M酢酸カリウムを加え、よく混合し氷上に 10分間放置した後、15,000rpm 、5分間、4℃ での違心を行い、得た上滑を新しいチューブに移 した。等量のフェノール/クロロホルム(1:1 混合液) を加え做しく攪拌し、遠心 (12,000rpe 、 5分間)して得た水原を新しいチューブに移し、 750世のエタノールとポルテックスミキサーを用 いてよく混合した。混合液を15,000rpm 、5分間

遠心し、得られた沈設に 0.5 配の 7 0 % エクノールを加えポルテックスミキサーを用いて振遠した後、 15.000rpm、5分間の遠心で沈殿を回収した。この D N A の沈澱を真空中で波圧乾燥し、次に3 0 ntの T E 投街液に溶解した。プラスミドpJDB-ADH-HSA-Aを含むAH22の形質転換株から得られたDN A 標品を各種酵素(たとえばHindⅢ. Xhol. EcoRI、Bamill、Sallなど)増独または、組合せにより削限酵素分解し、得られたフラグメントをアガロースゲル電気泳動、ポリアクリルアミドゲル電気泳動法で分析することによりプラスミドの構造を確認した。

実施例10. 形質転換体によるヒト血消アルプミン Aの生産(第7図)

SD(-Leu) 培地上に生じた単一のコロニーを 5.0 配の新鮮な SD(-Leu) 培地に懸濁し、 3.0 ℃で 2 日 間振復培養し、 OD...。 が約 2.0 になった時点で培 後液の 0.1 ㎡を 5.0 ㎡の YPD 培地に加えた。 こ れを 2.4 時間 3.0 ℃で、 OD...。 が約 3.0 になるま で培養した。培養液を 5.000 rpm、 1.0 分間、 4.℃ で遠心し、上清百分を回収した。上清西分に等量 の99%エタノールを加え、混合した後30分間 4 ℃に放置した。次に12,000rpm 、10分間、4 てで遠心し、沈澱物を得た。この沈澱物を 100㎡ の1×ローディング(Loading) 提街液 (5%2-メルカプトエタノール、0.0025%プロモフェノー ルブルー、2 %SDS、0.025M TrisーHC! 、8 %グ リセロール)に溶解し、そのうち10世を電気泳 動ゲル {SDS-ポリアクリルアミドゲル: 4~ 20%濃度勾配ゲル84(幅)×90(高さ)× 1.0 (厚み)(単位は皿)) に重層して分析した。 泳動は泳動擬街液 (0.025H Tris-HCl(pH 8.4)、 0.192Mグリシン、0.1%SDS 〕を用い、60mA の定電波下60分間行った。同時に泳動したマー カーは卵白リゾチーム (分子量14,400) 、トリプ シンインヒビター (分子量21,500) 、炭酸脱水醇 素 (分子量31,000) 、オバルプミン (分子量 45,000) 、子牛血清アルプミン (分子量66.200) 、 ホスホリラーゼB (分子量92,500)(全てBIO-RAD 社製)であった。泳動終了後、常法に従いクマシ

ー・ブリリアント・ブルーにより染色し、または 以下に示すようにウエスタンプロッティング後免 疫検出を行った。泳動後、分離された蛋白質を Sartorius 社製のセミドライブロッターを用いて ニトロセルロースフィルター(BIO-RAD 社)に移 した。フィルターを、1時間メタノールに浸した 後、5分間25aHTris-HC1(pH10.4) /20%メ タノールに浸し泳動ゲルと密着させた。これを上 記模街液、及び20メタノールを含む0.3 M Tris - HC1 (pH10.0) & 2 5 mHTris - HC1(pH 9. 4) / 4 0 mi 6 - アミノー n - カプロン酸等の提街液に 各々浸したろ紙ではさみプロッターに装むした。 6 Vの定電圧を約1.5時間かけた後、フィルター を3%ゼラチンを含む20mMTris-IICI(pH7.5) /500mM NaC L (TBS) 溶液中で37℃、1時間振 退した後 TBS/0.05%Tween-20中で5分間振過す ることによりペーパーを洗浄した。次に抗ヒト血 清アルプミンウサギ抗体 (カッペル社)を1%ゼ ラチンを含むTBSで 2,000倍に希釈した溶液 40配中でペーパーを室温で1晩振退した。ペー

パーを0.05%のTween-20を含むTBS(pli 7.5(T-TBS) で5分間振遠しながら洗浄した。この操作をもう 一度繰り返した後第二抗体(西洋ワサビベルオキ シダーゼで模談したヤギ抗ウサギIgG抗体、 BIO-RAD 社型)を1%ゼラチンを含むTBSで 3.000倍に希駅した溶液 4 0 単中でペーパーを変 温で1時間振遠した。次にT-TBS で5分間ずつ2 回およびTBSで5分間1回上述のように洗浄し た。当該パンド(HSA)の検出は4-クロロナ フトール30gを10៧のメタノールに溶かした 溶液とTBS 50皿、30%過酸化水素30皿を混ぜ、 た溶液に浸漬することにより行い、発色反応は蒸 留水で希釈することにより停止させた。 結果を第 7図に示す。図中、(A)はSDSーポリアクリ ルアミドゲル電気泳動の後クマシー・プリリアン ト・プルーで染色したものであり、左側が分子登 マーカーで右側が酵母で産生・分泌されたヒト血 カアルプミンを含む試料の結果であり、(B)は SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動の後、 ウエスタンプロッティングを行い抗ヒト血消アル

プミン抗体と結合させ、ヒト血清アルプミン及びこのフラグメントを特異的に染色したものであって、左側が対照として用いた特製ヒト血清アルプミンで右側が酵母で産生・分泌されたヒト血清アルプミンを含む試料についての結果である。 実施例11、酵母所産生正常ヒト血流アルプミンA

とヒト血治から羽製した正常ヒト血治 アルプミンAとの生化学的同等性

(1)分子量

群母菌培養液より単離した正常ヒト血清アルプミンA試料を2ーメルカプトエクノールで還元し、そしてSDS処理を施した後に、SDS中12%から30%のポリアクリルアミド濃度勾配ゲルに添加し、Lacmali.U.K.(1970)Nature,227.680-685に記載の条件で電気泳動を行った。分子型標準としてホスホB(分子類94.000)、牛血清アルプミン(分子量67.000)、オバルブミン(分子型43.000)、炭酸脱水素酵素(分子量30.000)、大豆トリプシンインヒピター(分子量20.000)及びラクトアルプミン(分子型14.400)を使用し、ク

マシー・ブリリアント・ブルー染色により蛋白質の検出を行った。ヒト血清より精製された市販の血清アルプミンを対象として同時に泳動し、酵母により分泌されたアルプミンとその移動度を比較した。その結果、酵母菌産生正常ヒト血清アルブミンAとヒト血清から精製されたヒト血清アルブミンは、ともに同じ移動度を示し、分子量67.000であった。この結果を第12図に示す。

(2) 宜気的举動

[Nativeゲル電気泳動]

酵母菌培養液より単離した正常ヒト血清アルブミンA試料をそのまま、上記と同じ12%から30%のポリアクリルアミド濃度勾配ゲルであるがSDSを除いたゲルに添加し、SDSを除いたドレ記の条件で電気泳動を行った。蛋白質のバンドを、クマシー・ブリリアント・ブルー染色によって検出した。ヒト血消より精製された市販のヒト血流アルブミンを対象として同時に泳動し、酵母の産生正常ヒト血流アルブミンAとの電気泳動ゲルでの挙動を比較した。SDSを除いたNativeゲ

6 (1962) 30、に記載の条件で行った。 法降線形成後生理食塩水で脱蛋白質を行った後、クマシーでリリアント・ブルーにより法降線の染色を行った。 用いた抗血清は、Cappel 社より入手したウサーズ社よりのヤギ抗ーヒト血清アルブミン抗血清アルブミン抗血清である。 どちらの抗血清を用いた場合と下血清である。 どちらの抗血清を用いた場合と下血清である。 どちらの抗血清を用いた場合と下血清である。 どちられていた は 気に 登り 情製されたヒト血清アルブミンとは 完全に 融合した 法降終を形成し、この方法では 原作における 両者の 退い はみられなかった。 結果を第15 図に示す。

(4) アミノ末端側アミノ酸配列決定

酵母図産生正常ヒト血清アルプミンA 100 mを用い、アプライド・パイオシステム社製気相法プロテインシークエンサー477 Tにより、同社のマニュアルに従ってアミノ酸配列の決定を行った。その結果以下に示すとおり、アミノ末端アミノ酸及悲が同ならより、32番目のGinまでアミノ酸残悲が同定され、すでに報告のあるヒト血清アルプミンの

ル電気泳動においても、酵母園産生正常ヒト血清 アルプミンAは、ヒト血清より精製されたヒト血 消アルプミンモノマーと同じ挙動を示した。この 結果を第13図に示す。

(等電点電気泳動)

等電点電気泳動は、LKB社製Ampholine PAG plate pli 範囲 3.5 - 9.5 を用い、同社のマニュアルに添って行った。等電点標準として、同社 PI マーカー:Cーフィコシアニン (pl4.75.4.85)、アズリン (pl5.65)、トリフルオロアセチルミオグロビン (プタpl5.9)、ミオグロビン (プク、pI 6.45)、ミオグロビン (ウマ、pI7.3)、ミオグロビン (クジラ、pI8.3)及びチトクロムC (pl10.6)を使用した。酵母菌産生正常ヒト血清アルプミンAは、ヒト血清から精製されたヒト血清アルプミンと同様にpl4.9 の主要バンドとpl4.7.4.65の二本のマイナーバンドに分離した。

この結果を第14図に示す。

(3) 免疫化学的性質

免疫拡散を、 Ouchterlony , Ö. Progr, Allergy,

アミノ末端から32番目までのアミノ酸配列と完全に一致していた。アミノ末端側アミノ酸の回収 中より、用いた標品は、少なくとも93%はアミノ末端アミノ酸がそろっていると考えられる。この結果からは、不完全なプロセッシングによるプロ配列等の残存は認められなかった。

酵母協産生正常ヒト血消アルプミンAのアミノ 末端側アミノ酸配列はAsp-Ala-His-Lys-Ser-Glu-Val-Ala-His-Arg-Phe-Lys-Asp-Leu-Gly-Glu-Glu-Asn-Phe-Lys-Ala-Leu-Val-Leu-Ile-Ala-Phc-Ala-Cln-Tyr-Leu-Gln

(5) HPLC上の挙動

(逆相カラムクロマトグラフィー)

高速液体クロマトグラフィー装置は、アプライド・バイオシステムズ社製130Aセパレーションシステムを使用し、Aquapore RP-300 カラム (2.1 ml.D ×30m) によって分離を行った。カラムは、0.1%トリフルオロ酢酸で平衡化を行い、蛋白質の溶出は、0.1%トリフルオロ酢酸を含むアセトニトリルの濃度勾配溶出法によって行った。濃度

勾配は、アセトニトリル温度 0 %から 100%までの直線温度勾配を 4 5 分間の間で形成することによって行った。この時の流速は 200 d/ in である。

この条件で、酵母菌産生正常ヒト血液アルブミンAは単一の鋭いピークとして得られ、ヒト血液から精製されたヒト血液アルブミンのピークとカラム上での保持時間及びピークの形において区別できなかった。 さらに、これら二つのヒト血液アルブミンを混合し、同カラムで溶出した場合でも、単一の鋭いピークとして得られ、二つのアルブミンの逆相カラム上での挙動は、まったく同一であった。

この結果を第16図に示す。図中、Aはヒト血清より精製されたヒト血清アルブミン、Bは酵母菌産生正常ヒト血清アルブミンA、そしてCはヒト血清由来ヒト血清アルプミンと酵母産生正常ヒト血清アルプミンAとの混合物の逆相カラムクロマトグラフィーの結果である。

この結果を第17図に示す。図中Aは耐母培養 被濃縮分画、Bはヒト血液からの精製ヒト血液ア ルプミンのハイドロキシアパタイトクロマトグラ フィーの結果を示す。

<u>参考例 1</u>. 正常ヒト血液アルプミンAcDNAを含む クローンのスクリーニング (第 8 図)

正常ヒト血清アルプミンAcDNAを含むクローンのプラークハイプリダイゼーションによるスクリーニングのため米国CLONTECH社の λ gtllをベクターとして作成されたヒト肝cDNAライブラリィーを用いた。 λ gtll 組換え体ファージを大脇菌 Y1090を宿主として感染させ、形質転換プラーク計 5.5×10° 個をLB寒天培地上に形成させ組換えDNAをメンプランフィルター(Amersham社HybondーN)に移した後、32P放射性同位元素で複識した合成オリゴグヌクレオチド 3 種(比活性≥10° cpm / 四)をプロープとして用いスクリーニングした(Benton及びDavis Science 196、180-182(1977)。この3種のプロープは各々Lawnら(Nucleic Acids Res 9、6103-6114(1981))に

(ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィー) 高速液体クロマトグラフィー装置として島津製 作所社製SCL-6A、LC-6Aシリーズシステムを使用し、 東亜燃料工業製高分離分析用ハイドロキシアパタ イトカラムTAPS-020810 (7.5 mm 1.D×10cm) に よって分離を行った。溶出は、10mMリン酸撥街液 /0.05%アジ化ナトリウムから0.3 H リン酸級街 液/0.05%アジ化ナトリウムへの直線濃度勾配を 3 0 分間で形成させるように行った。この時の波 速は 1 ml/min である。 試料としては、酵母培養 分泌液をDEAE-Sepharose CL-6Bで濃縮したものを、 40%飽和の硫安沈殿で得られた上滑を、さらに 6 0 %飽和の硫安で沈殿させたものを用いた。酵 母産生正常ヒト血清アルプミンAのピークの溶出 時間は11.5分であり、その溶出時間は、ヒト血消 より精製されたヒト血清アルブミンの溶出時間と 一致していた。したがって、ハイドロキシアパタ イトカラム上での挙動においても、酵母産生正常 ヒト血清アルプミンAは、ヒト血清由来のものと

区別できなかった。

よって報告されたヒト血清アルプミンcDNAの配列 のうち5′非翻訳領域(翻訳開始のATGコドン より12ヌクレオチド上流からATGコドンの前 のヌクレオチドまでの部分)と翻訳領域(アミノ 未端のメチオニンコドンすなわちATCより9番 目のアミノ酸ロイシンをコードする部分)を含む もの(NSA-1)、 248番目のグリシンから 260番 目のロイシンをコードするもの(HSA - 2)、並び に 576番目のパリンからカルポキシル末端 585番 目のロイシンをコードする部分とそれに続く6ス クレオチドから成る3′-非翻訳領域を含むもの (HSA-3) と同じ配列である。これらのプロープ の塩基配列を第9図に示す。このプローブの合成 は自動DNAシンセサイザーにより行い、標識は [y - 32p] ATPとポリヌクレオチドキナーゼ を用いて行った。 HSA-2で陽性のシグナルを与 えた 200個のス&111クローンのうち4個のクロー ンからDNAを調製 (BlattnerらScience <u>202</u>. 1279-1284(1978)) し、これをEcoRlで消化し、 消化物のサザーンプロットを HSA-2プロープと ハイプリダイズさせた (Southern, J. Mol. Biol. 503-517(1975))。ハイブリダイズしたフラグ メントは3つのクローンから得られ各々1.8 Kb. 1.4 Kb. 1.3 Kbの長さであった。このうち 1.8 Kb と1.3 Kbの長さのフラグメントをpUC 19ベクター にサプクローニングした。このサプクローンを -HSA-1と HSA-3を各々プロープとしてコロニ ーハイブリグイゼーション (Grunstein および Hogness Proc. Natl. Acad. Sci. USA 72, 3961-3965 (1975)] によりスクリーンした。この結果 HSA-3のみにハイプリダイズするクローン Agill (HSA |-A)が得られた。このクローンの各種DNA 断片を塩基配列決定用ベクター513mp18 および ap19 RF-DNA 上に移し、ダイデオキシスクレオチ ドターミネーション法 (Sanger, F., Nicklen, S.お LUCoulson, A. R. Proc. Hatl. Acad. Sci. USA 74. 5463-5467(1977)) により塩基配列を次定した。 一方 HSA-2をプローブとして行った入gtllクロ ーンのプラークハイブリダイゼーションにおいて **脳性のシグナルを与えたクローンのうち20個に**

ついて HSA-1をプロープとして再びブラークハ ィブリダイゼーションを行い、1個の隔性のシグ ナルを与えるクローン Agill(HSA - II) を得た。 これからファージDNAを調製しEcoRI消化物に ついて HSA-1をプロープとして用いサザーンハ イブリダイゼーションを行い 1.25Kbのフラグメン ト(HSA-Ⅱ) がプローブとハイプリグイズするこ とを確認した。このフラグメントの塩基配列をグ イデオキシヌクレオチドターミネーション法で決 定した。 HSA- I は HSA- 3プロープとは交雑し なかった。この結果 HSA- [はカルボキシル末端 側をコードする部分を欠き HSAI - Aはヒト血清 アルプミンのアミノ末端側をコードする部分を欠 き、さらに 304番目のセリンをコードするコドン (TCA)が翻訳終止コドンのオパールコドン TGAに変化していることがわかった。この2つ のDNAフラグメントの制限酵素地図を第8図に 示す。酵素認識サイトの正確な位置は最終的な塩 基配列から得た。

第8図からわかるように HSAⅠ-Aと HSAⅡの

2つのDNAを適当な位置(例えば Xbalや Pstlサイト)で切断し互いに再結合すればシグナルペプチドやプロ配列の結合したヒト血消アルプミンの前駆体タンパク質の全長をコードできるcDNAを構築することができる。

参考例2. プラスミドPUC-HSA-CHの作製 (第10図)

大腸菌アルカリ性ホスファターゼ (phoA) のシグナルペプチドと正常ヒト血清アルプミンAが融合したタンパク質をコードするDNAを含むプラスミドpUC-phoA-HSA-Aを次の様にして造成した。

ヒト肝cDNAライブラリィーから得た HSAcDNAを含むクローン A gtll (HSA - II) からEcoR l とXba l 消化によって生じるフラグメントを調製し、これをpUC 19プラスミドのEcoR l と Xba l との二重消化物のうち大きな方のフラグメントと T4DNAリガーゼを用いて結合させ組換えプラスミドpUC-HSA-EXを構築した。

このプラスミドから Aha II と Sall の二重消化 により生する小さい方のフラグメントを精製した。 このフラグメントは成熟正常ヒト血液アルブミン Aタンパク質の12番目のしysから 356番目の Thrまでをコードする。成熟正常ヒト血清アルブ ミンAタンパク質をアミノ末端からコードする遺 伝子を構築するために 5、 端に相当する DNA配 列を、化学合成したフラグメント2本をアニール することにより作成した。この合成DNA配列は アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドを コードするDNA配列と融合できるように Hpa [] 及び Clal 酵素切断によって生ずる粘着末端配列 CGを5、端側に有し成熟正常ヒト血消アルプミ ンAタンパク質の1番目のアミノ酸Aspから 11番目のアミノ酸 Pheをコードする配列を有し ている。このアニールさせたDNA配列にT4ポ リヌクレオチドキナーゼを作用させて5、端をリ ン酸化させたものと、pUC-BSA-EXから生じた Aha Ⅲ/ Sall二重消化物とを混合し、さらにこれに 大腸菌のマルチコピークローニングベクターの代 表的なものの一つpAT 153(Amersham社製、Twigg, A.J.及びSherralt, D. Nature 283 216-218.1980) の Clal/ Sallの二重消化物のうち大きなフラ

グメントと混合しこの3者をT4 DNAリガーゼにより結合させ、組換えプラスミドpAT-HSA-CXを得た。このプラスミド上で正常ヒト血清アルプミンAの1位のアミノ酸Aspから11位のアミノ酸PheをコードするDNA配列がつながった。pAT-HSA-CXをEcoRI/XbaIで二重消化し、正常ヒト血消アルプミンAのAsp1~Phe356をコードするDNA配列を含む小さい方のフラグメントを得た。

一方 HSA-Aのカルボキシル末端側をコードする cDNAは、ヒト肝cDNAライブラリィーから得たクローン A st11 (HSAIーA) から外来cDNA配列の挿入されているEcoRIフラグメントを調製し、pUC 18 プラスミドのEcoRIサイトに挿入することにより組換えプラスミドpUC-HSA-1中にクローニングした。これよりIISA-Aの 358番目のアミノ酸しeuからカルボキシル末端の 585番目のLeuをコードし、さらに3 何の非翻訳領域62 ヌクレオチドを含む XbaI / Hind II の二重消化物を調製した。これをpAT-HSA-CXより得たEcoRI / XbaI 二重消化物及びpUC 18のEcoRI / Hind II 二重消化物のうち大き

なフラグメントと混ぜてT4DNA リガーゼにより連結反応を行い、成熟正常ヒト血清アルプミンAのcDNA全体を含む組換えプラスミドpUC-HSA-CHを得た。

成熟正常ヒト血清アルプミンAの全アミノ酸配列をコードするcDNAの塩基配列及び対応するアミノ酸配列を第11-1図~第11-3図に示す。
4. 図面の簡単な説明

第1図は、プラスミド pUC-X-IISA-Aの作製の過程を示す。

第2図は、プラスミドpJDB-NcOの作製の過程を示す。

第3-1図及び第3-2図は木発明のADHIプロモーターカセットベクターpDE6-10(Xho)の作製の 過程を示す。

第4-1図及び第4-2図は、 ADH 1ターミネーターカセットベクターpUC-ATE の作製の過程を示す。

第 5 図は、酵母用発現ベクター(ADH I サンドイッチベクター) pAH6-10-Neo-ATE の作製の過程を

示す。

第6図は、発現プラスミドpJDB-ADH-HSA-Aの作製の過程を示す。

第7図は、ヒト血清アルプミンcDNAを含む形質 転換体AH22(pJDB-ADH-HSA-A)の培養により産生さ れた成熟HSAをSDS-ポリアクリルアミドゲ ル電気泳動し、クマシー・プリリアント・ブルー 染色により検出したもの(A)及びウエスタンプ ロッティングにより検出したもの(B)を示す。

第8図はこの発明の正常ヒト血清アルプミンAの全体をコードするcDNA(HSAcDNA)、並びにこのcDNAの造成に使用された、3、末端側をコードするcDNA(HSA-IA)及び5、末端側をコードするcDNA(HSA-II)の制限酵素地図を示す。

第9図は、ヒト血清アルプミンAのcDNAのスクリーニングに使用した3種のプローブの塩基配列を示す。

第10図は、プラスミド pUC-HSA-CH の作製の 過程を示す。

第11-1図~第11-3図は、ヒト血清アル

プミンAの全体をコードするcONAの塩基紀列を示す

第12図は、酵母産生正常ヒト血清アルプミン Aとヒト血清由来ヒト血清アルプミンの分子量を、 SDS中ポリアクリルアミド濃度勾配ゲル電気泳 動によって比較した結果を示す。

第13図は、酵母産生正常ヒト血清アルプミンAとヒト血消由来ヒト血清アルブミンのNativeポリアクリルアミド濃度勾配ゲル電気泳動における 挙動を比較した結果を示す。

第14図は、酵母産生正常ヒト血消アルブミン Aとヒト血消由来ヒト血消アルブミンとを等電点 電気泳動において比較した結果を示す。

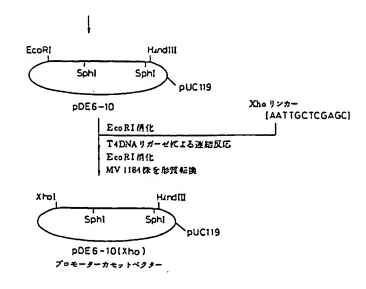
第15図は、酵母産生正常ヒト血清アルブミンAとヒト血清由来ヒト血清アルブミンとを Ouchterlony 法により比較した結果を示す。

第16図は、酵母産生正常ヒト血清アルプミン 人とヒト血清由来ヒト血清アルプミンの逆相クロマトグラフィーにおける挙動を比較したものである。 第17図は、酵母産生正常ヒト血消アルブミン Aとヒト血消由来ヒト血消アルブミンのハイドロ キシアパタイトクロマトグラフィーにおける挙動 を比較した結果を示す。

特許出願人

弁理士

特許出願代理人



 弁理士 石 田 敬

 弁理士 福 木 積

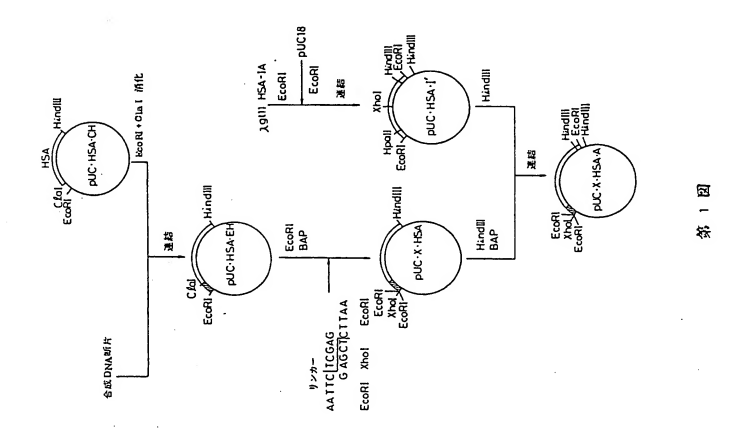
团

弁理士 山 口 昭 之 弁理士 西 山 雅 也

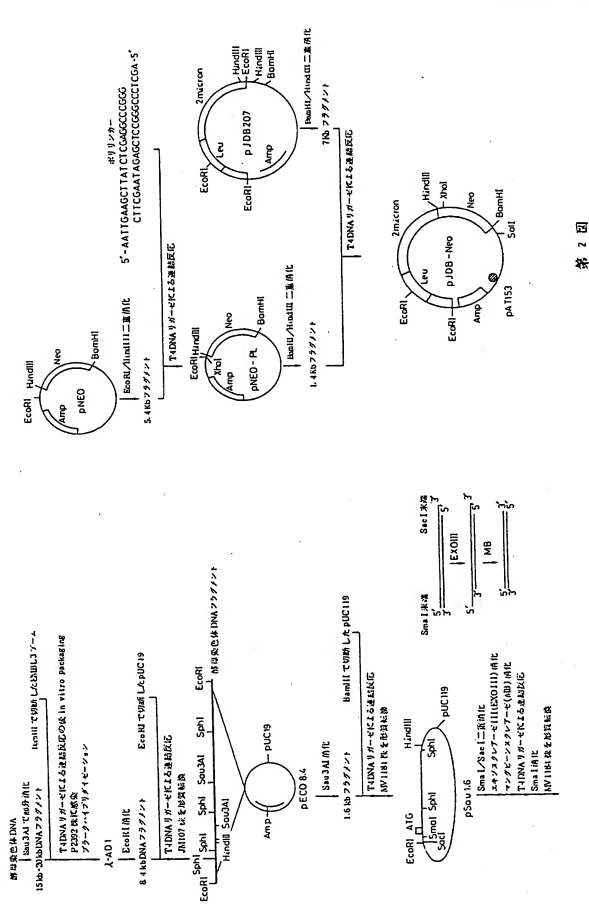
東亚燃料工業株式会社

存 木

第3-2团

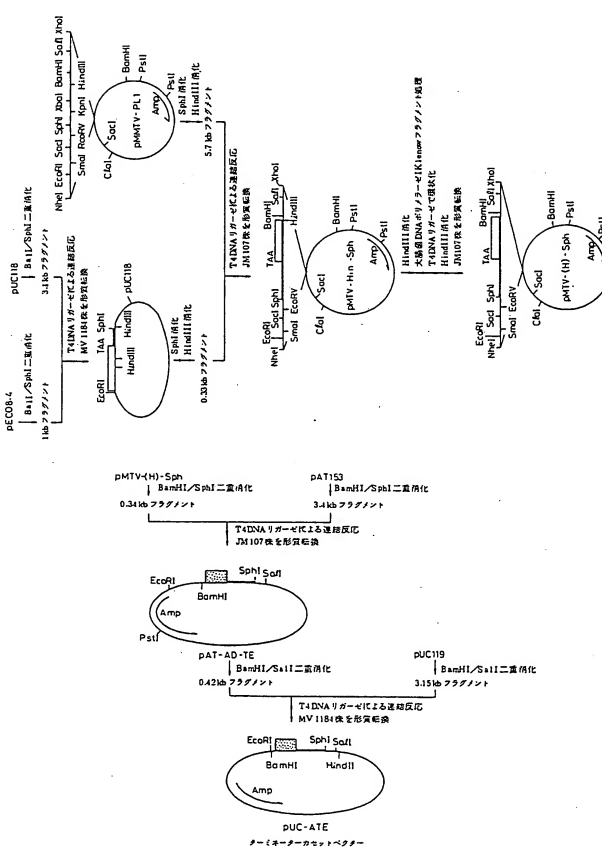


祭3-1四

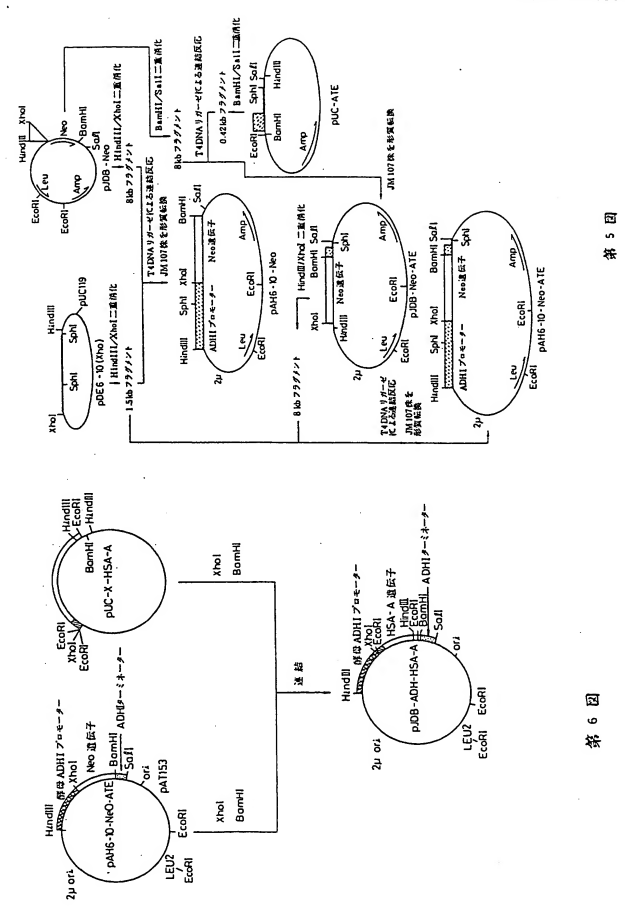


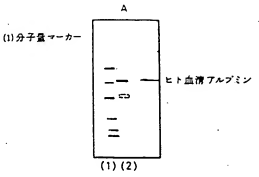
-431-

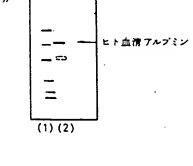
終 仁四



第4-2团







В .:, ヒト血清 アルプミン (3)(4)

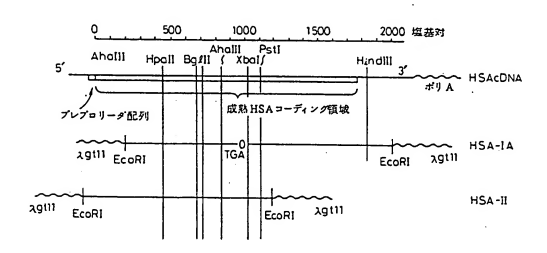
HSA-1 5 - AAGGGAAATAAAGGTTACCCACTTCATTGTGCCAAAGGC - 3' 5'-非翻訳領域〜Me t l 〜 Leu 9 に相当する領域 (12 ヌクレメオチト)

HSA-2 5'- AAGGTCCGCCCTGTCATCAGCACATTCAAGCAGATCTCC - 3' GLy 248~Leu 260 に相当する領域

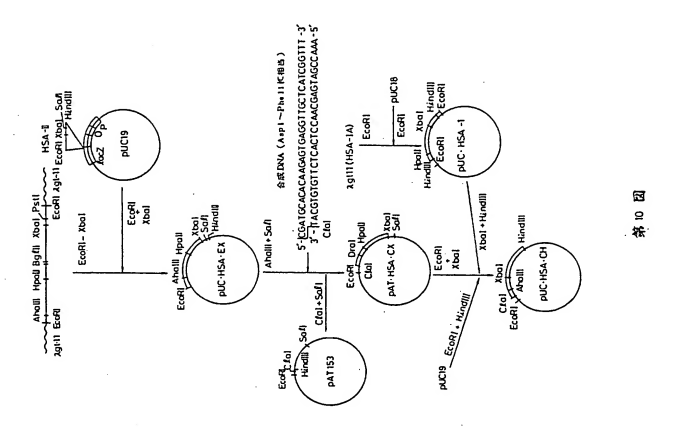
HSA-3 5'- TAGATGTTATAAGCCTAAGGCAGCTTGACTTGCAGCAAC - 3' Va 2 576 ~ Leu 585 ~ 3' 非胡炽镇域代相当于3领域 (6 スクレオテト)

第9 团

第7回



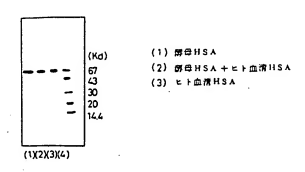
第8团



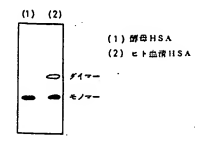
第11-1回

第11-2図

第11-3回



第12 図

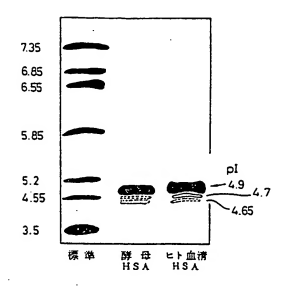


第13 図

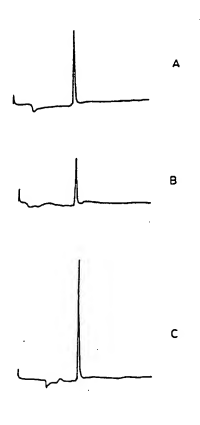




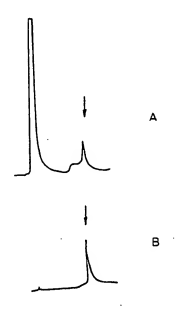
第15 図



第14.図



第16 図



第17 図

手 統 補 正 書(自発)

平成1年2月 9 日

特許庁長官 吉 田 文 毅 臤

- 事件の表示
 昭和63年特許顕第268302号
- 2 発明の名称 酵母宿主によるヒト血清アルブミンAの製造
- 補正をする者
 事件との関係 特許出願人

名称 東亜燃料工業株式会社

4. 代理人

住所 〒105 東京都港区虎ノ門一丁目 8番10号 静光虎ノ門ビル 電話 504-0721 氏名 弁理士 (6579) 青 木 明 (外4名)

方式 (1)



- 補正の対象
 明細盤の「発明の詳細な説明」の様
- 6. 補正の内容 明細書第43頁第5行目~8行目「このプ ラスミドを……寄託されている。」を削除し ます。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.